# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-231796

(43) Date of publication of application: 19.08.2003

(51)Int.Cl.

CO8L 67/00 C08K 5/29

CO8L 53/02

CO8L 69/00

(21)Application number: 2002-034174

(71)Applicant: YAMAGATA UNIV RESEARCH

INSTITUTE

SIGMA:KK

(22) Date of filing:

12.02.2002

(72)Inventor: OTOMO TAKASHI

KONO TOSHIYUKI **INOUE TAKASHI** 

KURIYAMA TAKU

# (54) THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

# (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new thermoplastic resin composition that has good calendering properties, stretchability, deep-drawing properties, form-setting properties under ordinary temperature, good toughness, impact resistance, rigidity and strength.

SOLUTION: A mixture comprises 100 pts.wt. of the sum of (A) 50-90 wt.% of a polyester resin and (B) 50-10 wt.% of a polycarbonate resin, (C) 5-100 pts.wt. of a block copolymer having a block including at least one vinyl aromatic compound polymer and a block including at least one conjugated diene compound polymer and (D) 0.1-5 pts.wt. of a multifunctional isocyanate compound. The thermoplastic resin composition is obtained by kneading the mixture at a temperature from room temperature to less than the melting point of the polyester resin using a shear kneading device.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開登号 特開2003-231796 (P2003-231796A)

(43)公開日 平成15年8月19日(2003.8.19)

(51) Int.CL'	識別記号	F [ 5-72-)*(参考)						
COSL 87/00	ZAB	CO8L 67/00 ZAB 4J002						
C08K 5/29		C 0 8 K 5/29						
COSL 53/02		C 0 8 L 53/02						
89/00		69/00						
		審査協求 未協求 請求項の数6 OL (全 10 頁)						
(21) 出願番号	特顧2002-34174( P2002-34174)	(71)出順人 501064446 財団法人山形大学産業研究所						
(22)出顧日	平成14年2月12日(2002.2.12)	山形以米沢市城南4丁目3番16号						
		(71)出顧人 501270483						
		株式会社シグマ						
		山形原米沢市中田町1404春地26						
		(72) 発明者 大友 尚						
		山形県米沢市塩井町塩野820番地の15						
		(72) 発明者 鴻野 利之						
		山形県米沢市造町 1 丁目 1 掛92号						
		(74)代理人 100077517						
		弁理士 石田 敬 (外3名)						
		最終質に続く						

# (54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物

# (57)【要約】

【課題】 倉温下における圧延性、延伸性、深絞り性及び形状セット性に優れ、しかも靭性、耐管整性、剛性、強度に優れた新規な熱可塑性制脂組成物を提供する。 【解決手段】 (A) ポリエステル系樹脂50~90章 置%及び(B) ポリカーボネート系樹脂50~10章置%の合計100重置部、(C) 少なくとも1個のビニル芳香族化合物重合体を含むブロック及び少なくとも1個の共役ジェン化合物重合体を含むブロックを有するブロック共産合体5~100重量部並びに(D) 多官能性イソシアネート化合物0.1~5章置部を含む複合物を、剪断規續装置を用いて、室温以上、前記ポリエステル系樹脂の融点未満の温度で提練することによって得られる熱可塑性樹脂組成物。

## 【特許請求の範囲】

【語求項】】 (A) ボリエステル系樹脂50~90章 置%及び(B) ボリカーボネート系樹脂50~10重置 %の合計100重置部、(C) 少なくとも1個のビニル 芳香族化合物重合体を含むブロック及び少なくとも1個の共役ジェン化合物重合体を含むブロックを有するブロック共重合体5~100重量部並びに(D) 多官能性イソシアネート化合物0.1~5重置部を含む複合物を、剪断環線装置を用いて、室温以上、前記ボリエステル系 樹脂の融点未満の湿度で混練することによって得られる 10 熱可塑性樹脂組成物。

【語求項2】 ポリエステル系樹脂(A)がポリエチレンテレフタレート及び/又はポリプチレンテレフタレートである請求項1に記載の熱可愛性樹脂組成物。

【語求項3】 ポリエステル系樹脂(A)が使用済みの 廃棄ポリエチレンテレフタレート樹脂製品を粉砕して得 ちれる樹脂片である請求項1に記載の熱可塑性樹脂組成 物。

【語求項4】 ポリカーボネート系樹脂(B)が使用済みの廃棄ポリカーボネート樹脂製品を粉砕して得られる 樹脂片である語求項1に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【語求項5】 前記樹脂片の形状がフレーク状である請求項3又は4に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項6】 前記(C)成分の共役ジエン化合物宣台体プロックの少なくとも一部が水素添加により飽和されているプロック共宣台体である請求項1に記載の熱可塑性樹脂組成物。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な勧脂組成物 30 に関し、更に詳しくは、常温下における圧延性、延伸性、深紋り性及び形状セット性に優れ、しかも靭性、耐筒型性、剛性、強度に優れた熱可塑性樹脂組成物に関する。本発明は、更に廃棄物となった熱可塑性樹脂の成形加工製品の再利用技術に関する。

### [0002]

【従来の技術】現在、ボリエステル系樹脂やボリカーボネート系樹脂などの熱可塑性樹脂又はこれらの熱可塑性樹脂組成物は、その優れた成形加工性、級械物性、耐熱性、耐候性、外類性、衛生性及び経済性等の点から、容 40 器。包装用フィルム、家庭用雑貨、事務機器、AV機器、電気・電子部品、自動車部品などの成形材料として幅広い分野で使用されている。そのため、このような熱可塑性樹脂又はこれらの熱可塑性樹脂組成物の成形加工製品の使用置は多く、現在もなお年々増加の一途を辿っているが、一方では、使用済みで不要となって廃棄される成形加工製品の置も益々増大して深刻な社会問題となっている。

【① ① ① 3】前述のような背景の中、近年、容器包装リサイクル法や国等による環境物品等の調達の推進等に関 50

する法律(通称、グリーン購入法)などが相次いで施行され、このような熱可塑性樹脂又はこれらの熱可塑性樹脂組成物の成形加工製品のマテリアルリサイクルに対する関心が高まってきている。中でも、使用置が急速に伸びているボリエチレンテレフタレート(以下、PETということがある)を材料とするPETボトルのマテリアルリサイクル技術の確立は急務となっている。また、CD、CD-R、DVD、MD等のポリカーボネート(以下、PCということがある)を材料とする光学記録媒体製品(光ディスク)の普及に伴い、これらの成形加工時に出る端材の再利用方法や廃棄物となった光ディスクから反射層、記録屠等を剝離、粉砕し、透明なPC素材として再利用するための検討が進められている。

【0004】しかしながら、市場から回収された使用済

2

みのPETボトル等のポリエステル系樹脂や光ディスク 等のポリカーボネート系樹脂の成形加工製品は、加水分 解や熱分解等により劣化している場合が多く、例えばこ れらの成形加工製品を粉砕したものを再度成形しようと しても溶融粘度の低下が著しいため、まったく成形でき ないか、またはたとえ成形が出来たとしても、機械的強 度が脆弱で容易に破損してしまうため、実用に耐える成 形加工品への再生利用は極めて困難なのが実情である。 【0005】廃棄された成形加工製品からリザイクル用 樹脂を回収する方法として、例えば、PETやPC等の 熱可塑性樹脂又はこれら熱可塑性樹脂組成物の成形加工 製品の粉砕片に、エポキシ基含有エチレン共直合体を恣 融混練する方法 (特闘平5-247328号公報、特闘 平6-298991号公報など)やエポキシ化ジエン系 共重合体を溶融混線する方法(特関平8-245756 号公報)などが提案されている。これらの技術によって 恣融粘度の増強や機械物性の向上はなし得るものの、例 えば耐衝撃性を高めようとすると、これちエポキシ基含 有化合物を多めに添加しなければならず、それに伴い、 間性や耐熱性の低下、更にはゲル化物生成による成形性 や表面外観の不良などを生じることがあり、用途拡大の

#### [0006]

随害になっている。

【発明が解決しようとする課題】本発明者等は、上記事情に鑑み、まず代表的なポリエステル系制脂製画収量材であるPETボトルの粉砕品について実用に耐える再生方法を鋭意検討し、次いでそこから得られた知見をもとに、ポリカーボネート系樹脂製である光ディスク粉砕品の利用方法についても検討を加えた。その結果、PETボトル粉砕品とPC光ディスク粉砕品との復合物に、特定のビニル芳香族化合物重合体と共役ジェン化合物宣合体からなるブロック共宣合体(以下、単にブロック共宣合体ということがある)及び多官能性イソシアネート化合物を特定の割合で配合し、そのポリエステル系樹脂の融点よりも低い温度で剪断環線することにより得られる樹脂組成物が、優れた耐衡整性を示すことを見出すとと

もに、驚くべきことに、この樹脂組成物が常温下でも優 れた圧延性、延伸性、深絞り性及び形状セット性を発現 することを見出した。そして、このような特性はPET ボトル粉砕品やPC光ディスク粉砕品を用いた場合に限 ちず、通常のバージンのPETやPCを用いた場合にも 発現されることが判明し、本発明を完成させた。

3

【① 0 0 7 】上記のような金属材料に近い鴬温塑性変形 挙勁を示す勧脂組成物はこれまでにはなく、かかる樹脂 組成物は広範な新規用途展開が期待できるものである。 従って、本発明の目的とするところは、これまでのプラ スチック製品には見られない性質、すなわち、常温下に おける圧延性、延伸性、深絞り性及び形状セット性に優 れ、しかも鬱性、耐管撃性、剛性、強度に優れた新規な 熱可塑性樹脂組成物を提供することにあり、更には廃棄 物となったポリエステル系樹脂やポリカーボネート系樹 脂などの熱可塑性樹脂の成形加工製品を新たに再利用で きるようにすることにある.

#### [00008]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明の樹脂組 び(B) ポリカーボネート系樹脂50~10重量%の台 計100重置部。(C)少なくとも1個のビニル芳香族 化合物重合体を含むプロック及び少なくとも1個の共役 ジェン化台物重合体を含むプロックを有するプロック共 宣合体5~100宣置部並びに(D)多官能性イソシア ネート化合物()、1~5重量部を含有する混合物を、窒 温以上、前記成分(A)の融点未満の温度で、剪断復復 装置を用いて混練することによって得られる熱可塑性樹 脂組成物である。

#### [00001

【発明の実施の形態】以下、本発明を具体的に説明す る。本発明で用いられる (A) 成分のポリエステル系制 脂は特に限定されるものではなく、ジカルボン酸単位又 はエステル形成能を持つそれら誘導体、ジオール単位又 はエステル形成能を持つそれら誘導体とを公知の方法で 重縮合して得られるポリエステル樹脂である。

【①①】①】ジカルボン酸単位の例としては、テレフタ ル酸、イソフタル酸、オルトフタル酸、2,2′-ビフ ュニルジカルボン酸、3、3′-ビフェニルジカルボン 酸. 4, 4′-ビフェニルジカルボン酸、4, 4′-ジ 49 フェニルエーテルジカルボン酸、1.5-ナフタレンジ カルボン酸、1、4-ナフタレンジカルボン酸、2,6 -ナフタレンジカルボン酸、ビス (p-カルボキシフェ ニル) メタン、アントラセンジカルボン酸、5-スルホ イソフタル酸ナトリウム等の芳香族ジカルボン酸、アジ ピン酸、セパシン酸、とはく酸、アゼライン酸、マロン 酸、蓚酸、ドデカンジオン酸等の脂肪族ジカルボン酸、 1、3-シクロヘキサンジカルボン酸。1,4-シクロ ヘキサンジカルボン酸等の脂環式ジカルボン酸及びそれ らのエステル形成性誘導体(例えばメチルエステル、エー56 で固有粘度はフェノール/テトラクロロエタン(重置

チルエステルなどの低級アルキルエステル等)などから 誘導されるジカルボン酸単位を挙げることができる。 【①①11】また、ジオール単位の倒としては、エチレ ングリコール、1、2-プロピレングリコール、1、3 - プロピレングリコール、1、3 - プロパンジオール、 1、4-ブタンジオール、2、3-ブタンジオール、 1、6-ヘキサンジオール、1、10-デカンジオー ル、ネオペンチルグリコール、2-メチルプロパンジオ ール、1,5-ペンタジオール等の炭素数2~10の脂 **- 肪族ジオール、1,4-シクロヘキサンジメタノール、** 1.4-シクロヘキサンジオール等の脂環式ジオール、 ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリ -1、3-プロピレングリコール、ポリテトラメチレン グリコール等の分子費6000以下のポリアルキレング ルコールなどから誘導されるジオール成分を挙げること ができる。

【0012】とれちジカルボン酸単位及びジオール単位 は共に上記化合物を各ヶ単独で使用しても2種又はそれ 以上組み合わせて使用してもよい。更に、本発明のポリ 成物は、(A)ポリエステル系樹脂50~90重量%及 20 エステル系樹脂は、全棒造単位に基づいて1モル%以下 であれば、例えばグリセリン、トリメチロールプロパー ン。ペンタエリスリトール。トリメリット酸、ピロメリ ット酸などの3 官能以上のモノマーから誘導される構造 成分を有していてもよい。

> 【1)013】かかるポリエステル系樹脂の具体倒として は、倒えばポリエチレンテレフタレート、ポリプチレン テレフタレート (以下、これをPBTということがあ る) ポリプロピレンテレフタレート ポリエチレンナ フタレート、ポリブチレンナフタレート、ポリー1。4 ーシクロヘキサンジメチレンテレフタレート、ポリカブ ロラクトン、p-ヒドロキシ安息香酸系ポリエステル、 ポリアリレート系制脂等を挙げることができる。 これら の中でも、ジオール成分として、エチレングリコールを 使用したポリエチレンテレフタレートがその結晶化学 動。熱的性質、機械的性質等の物性バランスの面から特 に好ましく、またジオール成分として、ブチレングリコ ールを使用したポリブチレンテレフタレートも成形性、 機械的性質等のバランスがとれ好ましく、これと前記ボ リエチレンテレフタレートの混合物も好適に使用でき る。更には、ポリエチレンナフタレート又はこれとポリ エチレンテレフタレートとの混合物(好ましくはPET が50重量%以上の混合物)も好ましい。

【① ① 】 4 】上記ポリエステル樹脂の固有粘度に特に制 腹はないが、本発明においては、好ましくは0.60~ 1. 20 d7/g. 更に好ましくは0. 65~1. 10 d1 / 8 の範囲である。固有粘度が小さすぎると十分な耐筒 撃性、延伸性が得られず、また耐薬品性も低下するおそ れがある。逆に固有粘度が大きすぎると流動粘度の増大 に伴い鴬温下での圧延性が低下するおそれがある。ここ

比: 1/1) 混合溶媒を用いて30℃で測定したときの 館である。

【①①15】固有粘度が上記範囲にあるPETであれ は、使用済みの廃棄PETボトル等のPET製品の粉砕 品も好適に用いることができる。廃棄物として回収され たPET製品であるボトル、シート、衣類、それにこれ ち成形品を成形した時に出た成形屑や微粧屑などを、適 当な大きさに紛砕したものを使用することができ、中で も、量的に多い飲料用ボトルの粉砕品を好適に使用する ことができる。一般に、PETボトルは分別回収後、其 材質除去、粉砕、洗浄工程を経て大きさ5~10mの透 明なクリアフレークに再生される。通常、かかるクリア フレークの固有粘度の範囲は概ね(). 65~(). 75dl /gである。

【① 0 1 6】本発明で使用する(B)成分のポリカーボ ネート系樹脂とは、二価フェノールとカーボネート前駆 体とを反応させることによって得られる芳香族ポリカー ボネートであって、その製造方法自体は公知であり、こ 価フェノールにホスゲン等のカーボネート前駆体を直接 反応させる方法(界面重合法)、又は二価フェノールと 20 ジフェニルカーポネート等のカーポネート前駆体とを溶 融状態でエステル交換反応させる方法(溶液法)などが 知られている。

【0017】二価フェノールとしては、ハイドロキノ ン」レゾルシン。ジヒドロキシジフェニル、ピス(ヒド ロキシフェニル) アルカン、ビス(ヒドロキシフェニ ル) シクロアルカン、ビス(ヒドロキシフェニル)スル フィド、ビス(ヒドロキシフェニル)エーテル、ビス (ヒドロキシフェニル) ケトン、ビス(ヒドロキシフェ ニル)スルポン、ビス(ヒドロキシフェニル)スルホキー シド、ビス (ヒドロキシフェニル) ベンゼン及び核にア ルキル基やハロゲン原子などが置換しているこれらの誘 導体などが挙げられる。特に好適な二価フェノールの代 表例としては、2、2-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル) プロパン(道称ビスフェノールA)、2,2-ビス {(4-ヒドロキシー3-メチル)フェニル} プロバ ン、2、2-ビス { (3、5-ジプロモー4-ヒドロキ シ) フェニル) プロパン、2、2-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) ブタン、1、1-ビス(4-ヒドロキシフ ュニル》シクロヘキサン、1,1-ビス(4-ヒドロキ 40 シフェニル) - 3, 3, 5 - トリメチルシクロヘキサ ン、4,41-ジヒドロキシジフェニルスルホン、ビス {(3,5-ジメチルー4ーヒドロキシ)フェニル}ス ルホンなどが挙げられ、これらは単独又はそれ以上を復 合して使用できる。これらの中で、特にビスフェノール Aの使用が好ましい。

【0018】カーボネート前駆体としては、ジフェニル カーボネート、ジトルイルカーボネート、ピス(クロロ フェニル》カーボネート等のジアリールカーボネート、 ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート等のジア 50 ル芳香族化合物の重合体を含むブロックと少なくとも1

ルキルカーボネート、ホスゲン等のカルボニルハライ ド、二価フェノールのジハロホルメート等のハロホルメ ート等が挙げられるが、これらに限定されない。 好まし くは、ジフェニルカーボネートを使用する。これらカー ボネート前駆体もまた、単独でもよく、また2種以上を 組み合わせて用いてもよい。

б

【0019】また、本発明のポリカーボネート系樹脂 は、例えば1、1、1ートリス(4ーヒドロキシフェニ ル) エタンや1、1、1-トリス(3、5-ジメチルー 4-ヒドロキシフェニル) エタンのような三官能以上の 多官能性芳香族化台物を共重台した分岐ボリカーボネー ト樹脂であっても、芳香族又は脂肪族の二官能性カルボ ン酸を共重合したポリエステルカーボネート樹脂であっ てもよい。また、得られたポリカーボネート樹脂の2種 又はそれ以上を混合した混合物であってもよい。

【りり20】ポリカーボネート樹脂の分子量は、通常、 粘度平均分子量で1×10'~1×10'程度である が、本発明で用いるポリカーボネート樹脂の分子量は1 2、000~30,000程度が好ましく、13、00 0~25,000が更に好ましい。

【① 021】上記分子登の範圍にある本発明において使 用するのに好適なポリカーボネートとしては、廃棄され た光ディスク等の粉砕品を挙げることができる。CD、 CD-R、DVD、MD等の光ディスクや光学レンズを 成形加工した時に出る鑑付や廃棄物となった光ディスク から反射層、記録層等を剥削したものなどを10m以下 の適当な大きさに粉砕した樹脂片であれば特に限定な く、本発明において使用できる。一般に、これら光ディ スク用のポリカーボネート樹脂は高流動タイプで、分子 - 貴が13.000~18.000の低分子量のものが用 いられている。また、勧脂片の形状としては、例えばフ レーク状、プロック状、紛状及びペレット状などが好ま しく、特に好ましい形状はフレーク状である。

【0022】本発明において使用する(A)ポリエステ ル系樹脂及び(B)ボリカーボネート系樹脂の配合割合 は(A)/(B)=50~90/50~10(重量 %)、好ましくは60~80/40~20(重量%)で ある。ポリエステル系制脂が50重量%未満では(即ち ポリカーボネート系制脂が50重置%を超えると)、本 発明の制脂組成物の形状セット性、圧延、延伸及び深紋 り性が低下し、また耐薬品性も損なわれるので好ましく ない。逆にポリエステル系樹脂が90重量%を超えると (即ちポリカーボネート系樹脂が10重置%未満で は)、本発明の樹脂組成物の耐御撃性及び耐熱性が低下 し、また成形品の反りが生じやすくなるので好ましくな

Ļs. 【0023】本発明において使用する(C)ブロック共 宣合体は、本発明の制脂組成物の耐衡型性及び延伸性付 与のために必要な成分であって、少なくとも1個のビニ 個の共役ジェン化合物の重合体を含むブロックを得し、 共役ジェン化合物宣合体ブロックの少なくとも一部が水 景添加により飽和されているブロック共宣合体であるの が好ましい。

【① 0 2 4 】 本発明のプロック共宣合体の構成単位であるビニル芳香族化合物としては、芳香族部が単環でも多環でもよく、例えばスチレン、αーメチルスチレン、1ービニルナフタレン、2ービニルナフタレン、3ーメチルスチレン、4ープロピルスチレン、4ーシクロヘキシルスチレン、4ードデシルスチレン、2ーエチルー4ーベンジルスチレン、4ー(フェニルブチル)スチレン等から1種又はそれ以上選択でき、これらの中でもスチレン及び/又はαーメチルスチレンが好ましい。

【0025】本発明のプロック共宣合体の構成単位である共役ジェン化合物としては、例えば1,3-ブタジェン、2-メチル-1,3-ブタジエン(通称、イソプレン)、2,3-ジメチル-1,3-ブタジエン、1,3-ベンタジエン、1,3-ベキサジエン等のうちから1 種又はそれ以上が選択でき、これらの中でも1、3-ブタジエン、イソプレン及びこれらの組み合わせが好まし 20 い。そして、そのプロックにおけるミクロ構造を任意に選ぶことができ、例えばボリブタジエンブロックにおいては、1,2-ビニル結合含有量が20~50%。好ましくは25~40%である。

【0026】本発明のブロック共宣合体におけるビニル 芳香族化合物重合体プロックと共役ジエン化合物重合体 ブロックとの結合形態は特に限定されず、直鎖状、分岐状、放射状、又はそれらの2つ以上が組み合わさった結合形態のいずれであってもよいが、これらの中でも直鎖状の結合形態が好ましい。ブロック共重合体の例としてジェン化合物宣合体ブロックをYで表したときに、X(YX)m,(XY)n又はY(XY)p(ここでm、n及びpは1以上の整数)で示される結合形態を有するブロック共宣合体を挙げることができる。その中でも、2個以上のビニル芳香族化合物重合体ブロックXと1個以上の共役ジェン化合物宣合体ブロックソが直鎖状に結合したブロック共重合体、特にX-Y-X型のトリブロック共重合体が好ましく用いられる。

【0027】上記したブロックYにおいては、共役ジェン化合物に基づく残留不飽和結合の水素添加による飽和は特に必要ではないが、加熱溶融時の熱安定性や成形加工品の耐熱性、耐候性低下防止の観点から、その少なくとも一部が水素添加されているのが好ましい。残留する不飽和結合の50%以上、好ましくは80%以上が水素添加され、共役ジェン化合物を主体とする宣台ブロックを形態的にオレフィン性化合物宣台体ブロックに変換させたものが好適に使用できる。具体的には、例えば部分水添スチレンーブタジェンブロック共重合体、部分水添スチレンーイソブレンブロック共宣合体、水添スチレン

ーイソプレンブロック共重合体(SEP、スチレンーエチレンープロピレンブロック共宣合体)、水添スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SEBS、スチレンーエチレンーブラレンースチレンブロック共宣合体)、水添スチレンーイソプレンースチレンブロック共立合体)、水添スチレンーイソプレンースチレンプロック共立合体)等が挙げられ、これらの中でもSEBSやSEPS等の直鎖状のX-Y-X型結合形態のブロック共立合体が最も好ましい。また、ビニル芳香族化合物又は共役ジエン化合物に基づく疑留不飽和結合が水廠甚、カルボキシル基、エボキシ基、アミノ基等の官能基を有する化合物又はそれらの誘導体で変性されたブロック共立合体が好ましい。

[0028]本発明のブロック共宣合体においては、全 構造単位に対して、ビニル芳香族化合物に由来する構造 単位の含有量が10~60重置%(即ち、共役ジエンに 由来する構造単位の含有量が90~40重置%)である ことが好ましく、15~40重置%(即ち共役ジエンに 由来する構造単位の含有量が85~60重置%)である ことが見に好ましい。この範囲を透脱すると、本発明の 樹脂成物のモルフォロジーが不安定化し耐管壁性が低 下する

【① 0 2 9】成分(C)のブロック共産合体の数平均分子量は、小さすぎるとブロック共産合体自体の般断時の強度、伸度等の機械的性質が低下し、組成物とした場合にその強度を低下させるおそれがあり、また大きすぎると加工性が悪くなり、十分性能を有する組成物が得られないおそれがあるので、数平均分子量は30、000~500、000の範囲にあるのが好ましく、更に好ましくは50、000~300、000の範囲である。【0030】とれらブロック共産合体の製造方法としては、上記した構造を有するものであれば、どのような製造方法で得られるものであってもかまわない。また成分(C)は、上記のブロック共産合体を一種又はそれ以上含むとが出来る。

【① 0 3 1】本発明において使用する成分 (C) のブロック共重合体は、(A) ポリエステル系制脂及び (B) ポリカーボネート系制脂の合計 1 0 0 重置部に対して、5~100 重量部、好ましくは7~6 0 重量部、より好ましくは10~45 重量部の範囲で配合する。成分 (C) が5 重量部未満では組成物の耐衡整強度が十分ではなく、100 重量部より多くなると、組成物が素軟化し、機械的強度、耐熱性が低下する。

【0032】本発明において用いる成分(D)の多官能性イソシアネート化合物は、分子内に少なくとも2個のイソンアネート基を有するポリイソシアネート化合物を意味し、ポリイソシアネート化合物とポリオール。ポリエステル系又はポリカーボネート系のジオールとを反応

させたポリイソシアネート変性化合物等も含まれる。か かるポリイソシアネート化合物としては、例えば2.4 ートリレンジイソシアネート、2,6-トリレンジイソ シアネート、2、41 -ジフェニルメタンジイソンアネ ート、4、41 ージフェニルメタンジイソシアネート、 1、5-ナフチレンジイソシアネート。 m-キシレンジ イソシアネート、pーキシレンジイソシアネート、mー トリメチルキシレンジイソシアネート。血ーテトラメチ ルキシレンジイソシアネート、ピスー(4,4^-イソ シアナトフェニル)メタン、ナフタレンジイソシアネー ト、トリフェニルメタントリイソシアネート、ポリメチ レンポリフェニルポリイソシアネートなどのようなトリ レン、ジフェニルメタン、ナフチレン、トリジン、キシ レン。トリフェニルメタン等を骨格とする芳香族ポリイ ソシアネート、シクロヘキサンジイソシアネート、イソ ホロンジイソシアネート、水添4、4~ - ジフェニルメ タンジイソシアネート、ビス(4,4′ーイソシアナト シクロヘキシル) プロパン、1、3-ビス (イソシアナ トヌチル) シクロヘキサン、ノルボルナンジイソシアネ ートメチルなどのようなイソホロン、水素化ジフェニル 26 メタン等を骨骼とする脂環族ポリイソシアネート、1, 6-ヘキサメチレンジイソシアネート、1,4-テトラ メチレンジイソシアネート、2,2、4-トリメチルへ キサメチレンジイソシアネート、リジンジイソシアネー トなどのようなヘキサメチレン、リジン等を骨格とする 脂肪族ポリイソシアネートが挙げられ、これらはいずれ も使用可能であり、1種又はそれ以上を混合して使用す るととができる。これらの中でも、より強靭でかつ延伸 性及び深紋り性に優れた組成物が得られることから、ト リフェニルメタントリイソシアネート、ポリメチレンボー リフェニルポリイソシアネートなどのようなイソシアネ ート基を3個又はそれ以上有するポリイソシアネート、 又はこれちと前記ジイソシアネートの混合物が好ましく 使用される。

【0033】また、イソシアネート基を3個又はそれ以上有するポリイソシアネートとしては、イソシアヌレート変性体、特にイソシアヌレート環合有トリイソシアネートも好ましく使用できる。具体例としては、イソシアヌレート変性ヘキサメチレンジイソシアネート、イソシアヌレート変性イソホロンジイソシアネート、イソシアヌレート変性トリレンジイソシアネートなどが挙げられる。

【① ① 3 4】本発明において使用する成分(D)の多官 能性イソシアネート化合物の配合置は、成分(A)及び (B)の合計100重置部に対して、O、1~5重置 部、好ましくはO、3~3重置部である。成分(D)の配合量がO、1重置部未満では本発明の樹脂組成物の耐 価部性が損なわれ、逆に5重置部を超えると、(A)及 び/又は(B)が有する水骸基等との反応による分子鎖 延長や架橋が過度に進み、大幅な増結現象を起したりが ル化物が多質に生成したりするので好ましくない。多官能性イソシアネート化合物がかかる配合範囲にあることにより、適度な架橋によるネットワークが形成され、また。加水分解及び熱分解の補償効果及びボリエステル樹脂とポリカーボネート樹脂との相溶効果がバランスよく発現され、圧延性、延伸性、深絞り性及び耐管軽性の向上に寄与するものと考えられる。

10

【① 0 3 5 】また、本発明の制脂組成物には、その物性を損なわない限りにおいて、その目的に応じて樹脂成分の混合時に、信用の他の添加剤、例えば顔料、染料、箱強性(ガラス機能、炭素機能、タルク、マイカ、粘土鉱物、チタン酸カリウム繊維など)、充填剤(カーボンブラック、シリカ、アルミナ、酸化チタン、金属粉、木粉、切殻など)、熱安定剤、酸化劣化防止剤、紫外線吸収剤、滑剤、整型剤、結晶核剤、可塑剤、競蒸剤、帯電防止剤、発泡剤等を配合することができる。これらの中でも、本発明の樹脂組成物においては、ボリエステル樹脂とボリカーボネート樹脂のエステル交換反応や熱分解を抑える観点からも、熱安定剤や酸化劣化防止剤などの安定剤の添加が好適である。

【①036】本発明において用いることができる安定剤 としては、リン系、ヒンダードフェノール系、アミン 孫、 チオエーテル系等の化合物が使用できる。リン系化 台物としては、亜リン酸、リン酸、亜ホスホン酸、ホス ホン酸及びこれらのエステル等が挙げられ、例えばトリ フェニルホスファイト、トリス (ノニルフェニル) ホス ファイト、トリス(2,4 - ジー t - ブチルフェニル) ホスファイト、ジステアリルペンタエリスリトールジボ スファイト、ビス(2,6ージーt-ブチルー4ーメチ ルフェニル) ベンタエリスリトールジホスファイト、ビ ス(2,4-ジーt-ブチルフェニル) ペンタエリスリ トールジホスファイト、テトラキス(2,4-ジ-t-プチルフェニル) - 4、4′ - ピフェニレンホスホナイ ト、トリプチルホスフェート、トリフェニルホスフェー ト、ベンゼンホスホン酸ジメチル等が挙げられる。ヒン ダードフェノール系化合物としては、1,6-ヘキサン ジオールビス(3~(3.5-ジーt-ブチル-4-ヒ ドロキシフェニル) プロピオネート) ペンタエリスリ トールテトラキス〔3~(3、5~ジ-t~ブチルー4 -ヒドロキシフェニル〉プロピオネート】、トリエチレ ングリコールビス (3 - (3 - t - ブチル - 5 - メチル -4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート】などが夢 げられる。アミン孫化合物としては、N-フェニルー N' = Ayyyu''u = p = y = x = y = yN′-ジフェニル-p-フェニレンジアミン、4、4′ ービスー(4 - α、α - ジメチルベンジル)ジフェニル アミン、ジフェニルアミンとアセトンとの縮合反応物、 N-フェニルナフチルアミン、N. N´ージー&ーナフ チルフェニレンジアミンなどが挙げられる。また、チオ SO エーテル系等の化合物としては、ジラウリルチオジプロ

ピオネート、ジミリスチルチオジプロビオネート、ジス テアリルチオジプロピオネート、ラウリルステアリルチ オジプロピオネート、テトラキス〔メチレンー3-(ド デンルチオ)プロピオネート】メタンなどが挙げられ る。これらの安定剤の添加量は本発明の樹脂組成物10 ○重量部に対して、好ましくは○. ○○1~1重量部で あり、見に好ましくは(). ()1~(). 5 宣査部である。 【①①37】本発明で用いられる混錬装置としては、上 記呂成分を剪断晁線できるものであれば特に制限はな く、押出機、パンパリーミキサー、ローラー、ニーダー 等を挙げることができる。例えば押出機では、単軸押出 機、二輪押出機などのスクリュー押出機、エラスティッ ク押出機、ハイドロダイナミック挿出機、ラム式連続挿 出機。ロール式押出機、ギア式押出機などを挙げること ができるが、これらの中でスクリュー押出機、特に二軸 押出機が好ましく、より好ましくは脱気効率のよいペン ト (脱気口)を1つ以上備える二輪押出機である。成分 の混合順は特に限定されない。

11

【① 038】一般に押出機等を用いた樹脂の復練は、樹 を指すのが常識であるが、本発明者らは、使用済みの廃 乗PETボトル紛砕品を用いた押出混雑方法を検討する 中で、適当な真断力さえ加えることができれば、PET が融点未満の未溶融状態(固相状態)でも十分に混線が 可能なこと、また、このことによってPETの加水分解 反応も抑えられる率を見出した。

【0039】したがって、本発明においては、前記復緯 装置を用いて混練する際の混線温度は、窒温以上、成分 (A) のポリエステル系樹脂の融点未満の温度であるの が好ましい(以下、低温混練ということがある)。より 好ましくは成分(A)ポリエステル系樹脂のガラス転移 温度以上であって、その樹脂の融点未満である。混線温 度がポリエステル系樹脂のガラス転移温度以上である と、樹脂が軟化することによって複雑装置への負荷が低 減できるので好ましい。特に、ポリエステル系樹脂が結 晶化度の高いペレット状の形態である場合には、 ポリエ ステル系樹脂のガラス転移温度以上で混線するのが好ま しい。なお、ここで融点とは、示差走査熱量計(DS C) による昇温測定時に発現する結晶融解吸熱ビークの 終点温度をいい、またガラス転移点とはベースラインが 40 階段状に変化した部分の温度のことをいい、更に詳しく は階段状に変化している部分の前後の各ペースラインか ら延長した直線から縦方向に等距離にある直線と、階段 状変化部分との曲線とが交わる点の温度のことをいう。 本発明の樹脂組成物は、原材料(即ち成分(A)、

(B)及び(C))の複雑前の予備乾燥を十分に行って いれば、通常の溶融複線でも得ることが可能であるが、 ポリエステル系樹脂の加水分解反応及びポリエステル系 樹脂とポリカーボネート系樹脂のエステル交換反応を抑 制させる観点から、本発明に従った低温視線のほうが好 50 ℃であった。

遊である。なお、成分(D)の多官能性イソシアネート 化合物は反応性が高いために、低温混錬でも十分に反応 し、本発明の樹脂組成物の特性を損なうことはない。特 に、上記回収されたPET紛砕品とPC粉砕品を用いる 場合には、前記低温混線が最も好ましく適用することが でき、勿論、この場合においても、順水分解反応が抑制 されるので、混練前の原材料の予備乾燥は特に必要とし ない。見に、形状がフレーク状の粉砕晶が、剪断力を効 率良く受けるととができ、混線装置への負荷も少なく、 10 より効果的である。一般に、バージンのポリエステル樹 脂やポリカーボネート樹脂はペレット状の形態で市販さ れているが、これちをガラス転移温度以上の温度でプレ スしたり、挿出機等で一旦溶融させ、溶融ストランドを 冷却水中でローラーに通して押し潰し、通常のペレタイ ザーでカッティングすることで、これらバージンベレッ トからも、低温混線に好適な扁平なフレーク状の形態を 得ることができる。

12

【0040】二軸スクリュー押出機を用いて低温混線す る場合、泥線物が実質的にポリエステル樹脂の融点を超 脂を高温下で溶融させた状態で行う。いわゆる溶融復復 20 えない未溶融状態から半溶融状態で吐出される場合があ り、との場合、押出しはダイヘッドを開放した状態で行 ってもよいし、またダイヘッドを閉じた状態でも、ダイ ヘッドをポリエステル制脂の融点近傍に設定すること で、混線物を一時的に溶融させてストランドとして引く ことが可能であり、これを公知の方法でペレタイズする ことができる。ダイヘッドを関放状態で行った場合に は、吐出物を紛砕機に通すことによって容易に成形可能 な粒子状に変えることができる。例えば押出機先端の吐 出口直下に粉砕機を設置することによって、連続的に破 30 片粒子化処理まで行うことができる。

#### [0041]

【実施例】以下、本発明の実施例及び比較例を説明する が、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例に よりその範囲が限定されるものではないことはいうまで もない。

【0042】実施例1~6及び比較例1~6 先ず、以下の実施例及び比較例で用いた原材料及び剪断 泥練装置について説明する.

【0043】(A)成分:ポリエステル系樹脂 R-PET(回収ポリエチレンテレフタレート):固有 粘度 0.68 di/gの使用済みの廃棄PETボトルの大 きさ2~8㎜のフレーク状筋砕品(洗浄品)。なお、こ のPETフレークの昇温速度20℃/分におけるDSC 法 (パーキンエルマー社製DSC7使用) による結晶融 解ピークの終点の温度は263℃であった。また、同D SC法によるガラス転移温度は68℃であった。 PET-1:固有粘度(). 75 dl/gのポリエチレンテ レフタレート樹脂ペレット。前記同様のDSC法による このPETの融点は267°Cで、ガラス転移温度は75

PET-2: 固有粘度(). 95 dl/8のポリエチレンテレフタレート樹脂ペレット。前記同様のDSC法によるこのPETの融点は272℃で、ガラス転移温度は78℃であった。

13

PBT:固有結度0.85d/gのポリプチレンテレフ タレート樹脂ペレット。前記同様DSC法によるこのP BTの融点は230℃で、ガラス転移温度は27℃であった。

【① 0.4.4】(B)成分:ポリカーボネート系樹脂 R-PC(回収ポリカーボネート):廃業コンパクトデ 10 ィスクより反射層、記録層等を影離後、大きさ1~5 mm のフレーク状に紛砕したもの(基板のPCは三菱エンジ ニアリングプラスチック(株)製ユービロンH400 0.分子質約15,000)。

PC:タフロンA2500 (出光石油化学(株) 製、分子室約23.500)。

【0045】(C) 成分: プロック共重合体 SEBS: Septon8006((株) クラレ製、スチレン含有量33重量%、トルエン溶液粘度42 mPa・S(30℃、5 wt%))

[()()4.6](D)成分:多官能性イソシアネート化台(m)

ミリオネートMR-200 (日本ポリウレタン工業 (株) 製、ポリメチレンポリフェニルポリイソシアネートとメチレンジフェニルジイソシアネート (40%) 混合物、イソシアネート基2、7~2、8当登/モル) 【0047】比較例に用いた化合物

ェポキシ基含有エチレン共重合体:ボンドファースト B (住友化学工業(株)製。ポリエチレンーメタクリル酸 グリンジル共重合体)

【① 0 4 8】 混雑装置は(株)日本製鋼所製の源圧ベント付き二輪押出機TEX30 α(2条スクリュー、口径32 m、L/D=42)を用いた。この装置のシリンダ部は温調プロックごとにC1~C12の12プロックから成り、C1部に原材料供給口を、C6部及びC11部にベントを設置し、またスクリューの混線部(ニーディングゾーン)をC4及びC10の位置になるように配した。

【0049】次に、実施例及び比較例における結果は以下の方法で評価した。

# (1) 樹脂組成物の機械物性

射出成形機 ((株)日本製鋼所製、JS5ELII)を用いて、シリンダ設定温度260℃(PCのみは300℃)、金型温度40℃(PCのみは100℃)で、100m×10m×4mmの短冊型試験片を成形した。しかるのちJIS-K7111に準拠してジャルピー測型試験(Uノッチ、R=1mm)を、JIS-K7171に準拠して曲げ試験を、またJIS-K7191に進拠して荷重たわみ温度の試験を行った。

【0050】(2)圧延性

前記射出成形試験片から10m×10m×4mの大きさに試験片を切り出し、この試験片をプレス級(東洋精機(株)製、ミニテストプレス10)を用いて、常温下(23℃)、ゲージ圧力で50 kqf/cd の圧力を加え30秒間プレスした。プレス前後の試験片の厚さを測定し、下記式の圧延倍率より圧延性を評価した。圧延倍率が高いほど圧延性がよい事を示す。

14

圧延倍率 (%) = (プレス前の試験片の厚さ/プレス後の試験片の厚さ) × 1 (0)

【0051】(3)延伸性及び深絞り性

上記(1)と同様の成形条件で50m×50m×1mmのシートを射出成形した後、油圧式接労試験機((株)島 虐製作所製、サーボバルサーEHF-EB5-10L)を用いて、直径20mm、先端半径10mmの先端が丸い棒状のブランジャー(突っ込み棒)によるシート成形品の 常温押込み試験を行った。試験条件は温度23℃にて、押込み速度1m/分、押込みストローク25mm、試料固定支持台のウィンドウ径30mm(シートを支持台の上に 就せ、ウィンドウの周囲を犯持板で支持台に固定。よって試料の変形できる領域は2のウィンドウ内の範囲に限 ちれる。)で行った。試験後のサンブルの状態から、下記判断基準にて評価を行った。

〇:シートは磁頻することなく、ブランジャーで押し込まれた部分だけがホール状に延伸され、ブランジャーの 先端形状を型取った薄肉の繰付き帽子状の形態に変形、 セットされた。緩都を基点として押し込まれた突起先端 部までの高さは約25mm。

×: プランジャーがシートを突き抜けたり、シートに亀 裂や破れなどの損傷が生じた。

30 尚、〇となったシートに関しては、ブランジャー先端部 に当る部分の内厚を測定し、初期厚さとの比から、下記 式に従い、絞り率(延伸率)を求めた。

絞り率 (%) = (試験前の厚さ/試験後の厚さ) × 1 0 0

[0052] 表 I に示す室 (宣置部) の各成分を、二輪 押出機の原材料供給口から投入し、下記復複条件にて、 返練押出してペレットを作成し、射出成形を行った。 尚、 規模前の原料料の予備乾燥は行わなかった。また射 出成形前には予備乾燥として、ペレットを100℃、4時間の乾燥を行った。

[0053]比較例1~2

押出規線は行わず、粉砕フレークをそのまま用いて射出 成形を行った。

實施例1~6及70比較例3~5

シリンダ設定温度:C1~C8/C9~C10/C11 ~C12/ダイ=100/220/240/250℃

スクリュー回転数:250rpm

【0054】比較例6

シリンダ設定温度: C1~ダイ=280℃

50 スクリュー回転数: 250 rpm

(9)

特闘2003-231796

【0055】以上の評価結果を表して示した。

15

[0056]

\*【费】

				_		表工							
		突此例	製護例	美洲	更進別	\$2,36.57]	実施例	ELECTIO	比较到	比較到	开移相	比較制	比較例
		1	2	9	4	5	6	1	٤	3	4	6	5
DA (5	<b>€</b> an												
の食分	R-PET	0.5	ණ	-	-	-	-	100	-	65	65	65	65
	PET-1	-	-	65		-	-	-	-	-	-	-	-
	PET-2	-	-	-	95	65	_	-	-	-	-	-	_
	PDI			-	_	_	€5		_	-	-		-
砂砾分	R-FC	35	_	35	95	-	35	-	106	35	85	35	35
	PC		35	_		35	-		-	1	_	-	
(() 成分	3EBS	10	10	10	10	10	10	1	1	ı	10	10	10
砂成分	1977十1化合物	_ 1	1	ŧ	1	1	1	1	ı	1	1	1	1
34、孙基含有55/0共至合体		_	1	ļ	-	ı	-	-	-	1	~	5	ı
为此"一面集性层(kul/in")		127 0430	128 OHBS	(31 (NEO	130 0AEQ	:32 (HB)	110 (NE)	2.4		8	15	20	27
由,神经率即可		1,84	1.86	1.84	1 93	1, 98	1.83	2.46	2.01	2.33	1. 70	1, 81	1.92
由行政党 (Fra)		84	64	64	67	69	66	87	93	81	63	84	4:
EDT 0.48MPs (*C)		121	122	122	123	125	115	92	136	122	113	128	101
<b>正弦字 (%)</b>		221	222	221	218	220	216	197	174	206	215	212	198
押し込み会は		0	0	0	0	0	0	×	*	×	0	×	*
数4座 (%)		450	478	<b>500</b> 0	43B	474	465	l –	_	l –	454	l -	l –

\*MB: Mon-Broak (程度せず)

【0057】実施例1~6は、それぞれ成分(A)~

- (D)の配合量を本発明の簡四内で一定にして、成分
- (A)及び(B)の種類を変えたものである。成分
- (A)及び(C)の分子量(固有粘度)が変わっても、 本発明に従う樹脂組成物は、いずれの場合においても高 い衝撃強度を有し、常温下における圧延性、延伸性及び 深紋り性も優れていることが判る。特に、実施例1に示 30 び深紋り性の低下が認められた。 すように、PETボトル紛砕フレーク(比較例1)及び CD紛砕フレーク(比較例2)のような低分子量で衝撃 強度の低い材料を用いても、このような高衝撃強度のも のが得られることは驚くべきことである。また、これら 実施側の押し込み試験で得られた帽子状成形品の突起部 は、約5倍(500%)に延伸され、厚みが0、2mm程 度の薄肉になっているのにもかかわらず、一般のフィル ムのような柔軟な感触ではなく、関直な感触のものであ った。このように、浦強材が未充填であるのにもかかわ らず、薄肉でかつ高剛性であることもまた驚くべきこと である。

【0058】比較例3は実施例1の配合より成分(C) を省いた例であるが、耐衡整強度が低く、かつ延伸性及 び深絞り性がよくない。また比較例4は実施例1の配合 より成分 (D) を省いた例であるが、この場合、圧延 性、延伸性及び深絞り性は実施例1に比較し若干劣る程 度であったが、耐筒撃性の低下が顕著であった。比較例 ちは成分(D)の代わりに、エポキシ基含有エチレン共 宣合体を用いた例であるが、耐衝撃性、延伸性及び深紋 り性は満足できるものではなかった。比較例6は実施例 1と同一配合であるが、混練温度を280℃とした場合 で、加水分解劣化によるとみられる耐衡整性、延伸性及

【0059】本発明の勧鵬組成物は(A)成分が連続相 をなし、その連続相中に(B)成分単独相からなるミセ ル粒状分散相(I)と(C)成分を含有した(B)成分 からなる分散組(II)が共存する形態を有する。そし て、現段階ではまだ明らかにはなっていないが、このよ うな(刂)と(II)の共存分散構造が、本発明の熱可塑 性樹脂組成物の優れた耐衝蛇性や高温塑性変形等を発現 する一因になっているものと考えられる。

[0060]

【発明の効果】以上の通り、本発明に従う熱可塑性樹脂 組成物は鬱性、耐衝撃性、剛性及び強度に優れ、しかも 常温下における圧延性、延伸性、深絞り性、いわゆる金 届封斜のような冷間塑性加工性を有し、広範な新規用途 展開が期待できるものである。さらに本発明は、ポリエ ステル系樹脂やポリカーボネート系樹脂の再生技術の向 上にも著しく寄与する。

(10)

特闘2003-231796

フロントページの続き

(72)発明者 井上 隆

山形県米沢市金池5丁目12香22号 501号

室

(72)発明者 原山 卓

山形県米沢市堀川町4丁目3香20号

Fターム(参考) 43002 BP00Y BP01Y CF05W CF06W

CF07W CF08W CQ00X ER005

FD146 GAG1 GGG1 GNGG

6000